

# DINALGEN 150 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses

Heimilað

- Ketoprofen

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

DINALGEN 150 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

### Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hestur

---

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

---

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til notkunar í vöðva:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

- 

**Nautgripir**

- Mjólk. 0 klukkustundir

**Til notkunar í bláæð:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- 

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- 

**Nautgripir**

- Mjólk. 0 klukkustundir

- 

**Hestur**

- Mjólk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QM01AE03

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Holland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

23/02/2010

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

REG NL 104616

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

14/01/2022

---

**Umsjónarland (RMS):**

Spánn

---

**Ferilsnúmer:**

ES/V/0115/001

---

**Þáttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Eistland Finnland Frakkland Þýskaland  
Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Holland Pólland Portúgal Rúmenía  
Slóvakía Slóvenía Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

## Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

## Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.